

⑩日本国特許庁(JP)

的转路出额公寓

# ◎ 公開特許公報(A)

平4-46352

⑤)nt. Cl. \*
G 03 G 5/06

# C 07 D 235/08
241/42
265/36
279/16
417/06

❷公開 平成4年(1992)2月17日

6906-2H 7180-4C 6529-4C 7624-4C 8317-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (金川頁)

**夕発明の名称** 窓光体

②特 類 平2-155856

②出 顧 平2(1990)6月14日

②発 明 者 楢 田 秀 昭 大阪府大阪市中央区安土町2丁目3番13号 大阪国際ビルミノルタカメラ株式会社内

①出 駆 人 ミノルタカメラ株式会

大阪府大阪市中央区安土町2丁目3番13号 大阪国際ビル

社

砂代理人 弄理士 青山 葆 外1名

9: # 1

1、長頭の名称

感光体

2、独然政策の動題

1、場面は生物や上に、下記一数式{1」で示ぎれるステリルにも物を含まする多光層を有する夢 だ好:

$$2\left(\frac{1}{h}\right) \underbrace{Circ_{i,kr}^{ig_{2}}}$$
(1)

「文中、R.は、それぞれ最東面を有してもよい アルキル高、アクルキル高、アリール高: R.はま 本原子、アルキル高、アラルキル高、または最終 品を有してもよいアリール高: A.はそれぞれ最終 法を有してもよいアリール高、または複条求文高 . スロ版実原子、イオウ原子、または重表高を有 してもよい足表原子: 2 はX および登集原子と称 会する対話で最終的を有してもよい: R.s.と A.r.は 一体となってほど形成してもよい!。 2. 発明の辞順な説明

産業上の利用分野

本見別は新規なステリル化合むも合有する感覚 Dを育する感光体に関する。

然来の整飾および業器

この他の電子写真記に包用される「無失体の感光 層を構成する材料として、 従来よりセレン、 純化 カドミラム、 耐化延齢体の気患光準度性材料が何 られている。

### 33月平4-46352(2)

によって適やかに見页を飲造できることなどの和 点を持っている反面、各種の欠点を持っている。 例えば、セレン系感生体では、製造する条件が軽 しく、製造コストが高く、また無や根板的な概要 に続いたの取り扱いに放意を要する。液化力ドミ クム系感覚体や酸化豆類感光体では、多量の環境 下で変建した感度が得られない点や、増感剤として で扱いたの取りないます。 では、多量の環境 でなかられない点や、増感剤として ではよる光量色を生じるため、長期に減って安定 した特性を与えることができないという欠点を有 している。

一方、ポリビニルカルパゾールをはじれとする 各種の有機光導電性ポリマーが提案されてきたが、 これらのポリマーは、前途の無機系光導電荷製に 比べ、放接性、軽量性などの点で優れているが、 未だ完分な悪疾、耐久性および環境変化による安 定能の点で無機系光導電料料に比べあっている。 まに低分子量の胃機光導電性化合物は、併用する も転煙材の情報、提皮比等を選択することにより

数限の物性あるいは電子字具特性を創跡すること

ジアリールアルカン関導体は結準材に対する網路 性は良好であるか、繰り返し位配した場合に感覚 変化が急じる。また特別昭54~59143号公 報に記載されているセゾラソン化合物は、機留電 依特性は比較的良好であるが、毎電能、繰り返し 特性が劣るという欠点を育する。このように膨光 体を存製する上で食用的に好ましい特性を育する 配分子豊の有機化合物はほと人ど無いのが見状で ある。

特別昭55~64249公単には、下記一般式 X<del>(</del>CH=CH<del>)の</del> Ar

(吹中、火、n、Arは上記の乗中に記載のもの) で恐わされるステリル化合物が開示され、又とし

(犬中、Y、8は上記公報中に記載のもの)が示さ

ができる点では行ましいものであるが、鉱盤材と 供用されるため、結合材に対する深い相容性が要 であれる。

これらの選分子童および伝分子量の有機先導電性化合物を結婚付出版中に分散させた感光祭は、 キャリアのトラップが多いたの無望電位が大きく。 感覚が低い中の欠点を有する。そのため光導電性 化合物に電荷輸送材料を配合して配記欠点を解表 することが要案されている。

また、光導電性液化の電荷発生機能と電荷輸送 機能とをそれぞれ質量の装質に分担でせるように した機能分解型態光体が抗災されている。このような機能分解型態光体が抗災されている。このような機能分離並整光体において、電荷輸送層に使 用される電荷輸送材料としては多くの有機化合物が挙がられているが実際には極々の問題点がある。 例えば、準額特許3,189.447号会様に記載されている2.5-ビス(P-ジュテルアミノフェニル)1.3.4-オキサジアゾールは、結構制に 対する相等性が近く、移品が詳細しやすい。米館 特別第3.820.989号会報に記載されている

れている。

特別昭 5 0 − 1 6 4 7 5 2 号公静には、下記一 数式:

《武中、R・R・は上記公乗中に配収のもの)で 表わまれるスナリル 化合物が開示されている。 特別昭60-98437号公録には、下記~数 会:

(女中、Ari、Ari、Bi、Ri、10以上記会録号に記載のもの)で扱わされるスナリル化を勧が開示されている。

とかし、いずれの化合物も本語劇の化合物と、 その構造が高なる。

### 特別平 4~46352 (8)

### 発明が解決しようとする展開

本発明は以上の事実に協みて成されたもので、 起書材に対する相称性及び電売輸送的に優れたス サリル化合物を共享電性物質として合有し、感覚 および哲電流に優れ、強り返し使用した場合の観 労先化が少なく、電子等実特性が安定している感 電体を提供することを自的とする。

### 展園を解表するための手段

本免明は海軍性支持体上に、下配一段式[1]で 球されるスチリル化会物を含有する感光量を有す る無定体:

《女中、R」は、それぞれ世級基を育してもよい アルキル基、アラルキル基、アリール第:R』は水 類原子、アルキル菌、アラルキル菌、または世典 島を育してもよいアリール菌:A』はそれぞれ連続 苗を育してもよいアリール菌、または複素環失菌

素環式菌を扱わす。4rは、成長器、例えばアル キル菌(メナル高あるいはエナル誘導)。アルコキ シ苗(メナキシ苗あるいはエトキシ苗等)、アリー ル茲(フェニル芸等)、ヒドロキンボ、または最終 アミノ苗(ジニチルアミノ馬、ジフェニルアミノ 基等)等を有していてもよい。

Arは、Riと選択に、または炭素原子あるいは 炭素原子やな介して続きし、ArおよびRiが結合 している炭素原子とともに様を形成してもよい。

Xは酸気寒子、イオク原子または登累原子を変わす。Xが窒素原子であるとき、最終菌、例えば Rik同様のものを有していてもよい。

2は、XがよびRiが結合している空像と結合 する熟蓄、例えばってHioー、ってHioにHioーあ るいはってHio等を茂わす。2は侵暴器、例えば、 アルキル基(メテル基めるいはユテル基等)、アリ ール番(例えばフェニル基等)を考していてもよ い。

本発明の一般式[1]で扱されるスチリル化合物 の母をしい具体係としては例えば次の講座式を有 : X は脱鉄原子、イオウ原子、または産業基を育してもよい選条原子: 2 は又むよび選集原子と他 合する鉄道で産業基を育してもよい: R a と A f は 一杯となって寝をお求してもよい; に関する。

一秋式(1)中、R、はアルキル窓、倒えばメテル部あるいはエテル裏等、アフルキル部、倒えばベンジル部あるいはフェホチル部等、またはアリール路、倒えばフェニル高等を変わす。それらの高は、関換器、例えばメテル部あるいはエテル部等のアルキル部またはメトキン路がのアルコキン名を有していてもよい。

R:は水鉄原子、アルキル窓、何人ばメラル基 あるいはエチル基等、アラルキル器、何人ばペン ジル基あるいはフェネチル基等、デリール基。何 えばフェニル高等を致わす。R:がアリール基で あるとき、屋鉄路、何人ばノチル器、エテル基等 のアルキル高あるいはメトキン器、エト中シ語等 のアルコキシ茶券を有してもよい。

Arは、アリール書、例えばフェニル書寄、褒

するものがおけられるが、これらに限定されるものではない。

-475-

-476-

特朗平 4-46352 (5)

により合成することができる。

一般式[II]で扱わざれるリン化合物の名。、 R。 は、特にシテピペキンル菌、ペンジル菌、フェニ ル基、アルチル菌が呼ばしい。

上記方性における反応的ほとしては、例えば似 化木製、アルコール頭、エーテル類が良好で、メ タノール、エタノール、イソプロパノール、ブタ ノール、2ーメトャンエタノール、1.2ージメ トキシエテン、ピス(2ーメトキシエテル)ユーテ ル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、トユエン、 キシレン、ジメテルスルホャンド、N.Nージメ チルホルニアミド、Nーメチルピロリトン、1.3 コージメチルー2ーイミダソリジノンなどが繋げ られる。中でも複数形成、例えばN.Nージメチ ルギルムアミド及びジノテルスルホキンドが貯蔵 である。

総合形としては寄色ソーダ、写性カリ、ナキリ ウェアミド、水震ナトリウエ及びナトリウエメチ ラート、ナトリウェエテラート、カリウムメチラ ート、カリウムエチラート、カリフムーtreeで

たとえば、支持体上に電荷発生材料と、スチリル 化合物を撤録パインダーに分散させて皮を感光離 を独けた用層整光体や、支持体上に電荷発生対料 を主弦分とする電荷発生地を設け、その上に電荷 被逃避を設けた所請費層感光体等がある。本発料 のスチリル化合粋は光導電性物質であるが、電荷 職器別料として作用し、光を吸収することにより 路全した電荷値体を、極めて効率よく勧送するこ とができる。

事用型思史体を作載するためには、電荷発生材料の数型子を供給的效としくは、電荷製造材料と 関節をお練した的後中に分散せしめ、これを再電 性支持体上に整布関係すればよい。この時の影光 温の厚さは3~30mx、呼至しくは5~20ms がよい。使用する電荷発生材料の量が少な過ぎる と型度が悪く、参通すると否定性が悪くなったり、 感光者の政務的監視が斜くなったりし、悪光帯中 に占める頼台は関節|重量部に対して0.01~ 3重量税、促生しくは0.2~2重量部の範眦が よい。 トキッド、n-プテルリナウムなどのアルコラー トが用いられる。

更応温度は約0℃~約100℃まで広電気に費 択することが出来る。好をしくは10℃~約80 でである。

また、本発明によって使用する化合物[II]はリン化合物のかわりに対応する器も設ホスホニウム 塩、何えばトリフェニルホスポニウム塩を使用し、ワイッティと(Wineis)の方法によりホスホリレンの食膳を低て、アルテヒド化合物[I]と図合することによりステリル化合物[I]を含皮してもよ

本発明の感光をは前記一般式[1]で示されるス サリル化合物をし載または2者以上合有する感光 難を得する。また、他の質質助送前側、例えばヒ ドラゾン化合物や粒のスチリル化合物と組み合わ せることによっても良好な電子写真特性を得るこ とができる。

を着の労兢の感光はは知られているが、本義明 の感光ははそのいずれの感光体であってもよい。

被用製感素なを作無するには、減電性支持体上 に電荷発生材料を其空散着するか、あるいは、ア ミン等の容器にお解せしかて能布するか、取料を 適当な破壊もしくは必要があればパイングー接起 中を密轄させた自稼中に分散させて呼吸した動布 減を逆布乾燥した後、その上に電荷輸送材料およ びパイングーを含む協議も型布乾燥して得られる。

真空原君する場合は、たとえば衆金傷アタロン アニン、チタニルアタロンアニン、アルミクロロ アタロンアニンなどのフォロシアニン類が用いら れる。また、分数させる場合は、たとえばピスア ブ節科などが用いられる。

このときの電荷発生層の厚みは4ヵm以下、形ましくは2ヵm以下がよく。電荷輸出層の厚みは3~30ヵm、野ましくは5~20ヵmがよい。

電荷輸送機中の電池輸送対対の割合はパインダー機能 | 重量部に対して0.2~2重量部、好ましくは、0.3~1.3重量部である。

本発明の感光体はパインダー資源とともに、ハ ロザン化パラフィン、ポリ塩化ピフェニル、ジメ

### 特別平4-46352(6)

サルナフタレン、ジブチルフタレート、O - ターフェニルなどの可塑剤やタロラニル、テトランアノエテレン、2.4、7 - トリニトロアルオレノン、S、6 - ジシアノベンジキノン、テトランアノキノジメタン、テトラクセル無水アタル酸、3.5 - ジニトロ安急者以等の電子以引性場所、メテルパイオレット、ローダミン島、シアニン般料、ビリリクム塩、テアビリリクム塩等の理整剤を使用してもよい。

また、酸化粧止剤や素外線吸収剤、分散助剤、 沈益粧止剤等も過度使用してもよい。

本発明において使用される電気組織性のパイン ダー機能としては、電気延齢性であるそれ自体公 却の熱可感性機能あるいは熱硬化性機能、光等化 性機能や滑越電性機能等の結束剤を使用できる。

適当な感覚制御館の例は、これに限定されるものではないが、効和ポリエステル問題、ポリアミド側間、アクリル側部、エテレン・酢酸ピニル機能、イオン栄養オレフィン共業力体(アイオノッー)。ステレン・ブタジェンブロック共業合体、

ール系製料、インダスロン系製料、スタアリウム 選系製料、アダレン系色像、フタロシアニン系型 料理の有機物質や、セレン、セレン・テルル、セ レン・磁素などのセレン合金、優化カデミウム、 セレン化カドミウム、酸化亜鉛、アモルファスン リコン制の無機物質が呼げられる。これ以外でも、 光を吸収し振めて高い作事で電荷症体を発生する 料料であれば、いずれの材料であっても使用する ことができる。

本契明の感光体に用いられる選電性支持体としては、例、アルミニウム、値、板、型的、ニッツル等の企業や合金の苗ないしは後をシート状又はドラム状にしたものが技用され、あるいはこれらの企業を、プラステックフィルム等に実型隔離、報電網メッキしたもの、あるいは基準性ポリマー、既化インジウム、酸化スズ等の基準性化合物の原を同じく扱わるいはプラステックフィルムなどの支持体上に極密もしくは原理によって使けられたものが用いられる。

本是明のステリル化合物を頂いた感光体の誰は

ポリカーボネート、定なビニルー部駅ビニル共富合体、セルロースエステル、ポリイミド、ステロール構造等の熱可忌性検査:エポテン問動、クレタン関節、シリコーン関型、フェノール側形、メラミン関動、キレレン協能、アルキッド機能、熱致化アクリル関節等の熱硬化性検疑:ボリビニルガルバゾール、ポリビニルピレン、ポリビニルアントラセン、ポリビニルピロール等の先毎電性機能である。

これらは単数で、または組合せて使用すること せっまる。

これらの電気絶感性問題は単独で御足して1× 10<sup>42</sup>日・co以上の体限透析を育することが選ま しい。

電商発生材料としては、ビスアン系顕軟、トラ アリールメタン系染料、テアジン系染料、オギサ ジン系染料、キサンテン系染料、ンプニン系色素、 ステリル系色素、ビジリウム系染料、アン系顕料、 キナクリドン系超科、インジゴ系顕軟、ペリレン 系顕軟、参乗キノン系顕科、ビスペンズイミダン

### 例を第1回から第5回に挟式的に示す。

第1回は、宏保(1)上に光準定性材料(3)と電 荷味芝材料(2)を起る材に配合した感光層(4)が 形成された感光体であり、電荷輸送材料として本 発明のスチリル化合むが用いられている。

第2回は、胚光像として見荷発生優(6)と、関荷能温度(5)を有する機能分類型感光体であり、 関荷発生優(6)の表面に電荷格定度(5)が影成されている。

電荷輸送層(5)中に本発明のスチリル化合物が 配合されている。

第3回は、第2回と四様に電荷発生層(6)と、 電荷輸出層(5)を有する酸能分離型感光体であるが、第2回とは逆に電荷協定層(5)が設度を確定層 発生層(6)が影底をれている。

第4回は、第1回の必光体の表面ださらに製団 保護庫(7)を設けたものであり、感光庫(4)は電 存発生庫(6)と、電及前芝用(5)を有する最高分 類型感光体であってもよい。

名5回は、基体(1)と発光度(4)の際に中間層

特限平 4-46352 (7)

(8)を設けたものであり、中間層(8)は保着性の 改良、第工性の向上、基体の保護、基件からの監 光振への電荷組入性改勢のために設けることがで まる。

中間層に用いられる対所としては、ポリイミド、ポリアミド。ニトロセルロース、ポリビニルアチ ラール、ポリビニルアルコールなどのポリマーを そのまま、または酸化スズや似化インジウムなど の低低抗化合物を分散させたもの、酸化アルミニ ワム、酸化塑料、酸化ケイ質などの液道膜等が適 低である。

また、対象プラズマ重合数も使用できる。数有機プラズム重合膜は、必要に応じて頭宜酵素、重量、ハロダン、周期複数の第3次、第5族原子を

を飾下した。その後、盆瓜で8分間推移した後、一見放成した。得られた昆台物と永水90日和中に加え、毎波版で中和し、約30分後が出した約品を構造した。通過生成物を水で洗浄し、さらにアセトニトリルによる質能点視似を行ない、黄色針紋造出2.89を得た。

### (政年72%)

元兵分析は以下の通りである。

	C (\$)	H (X)	N (1)
計算值等	86.38	5-91	3.60
突映值	86.30	5.87	3.51

\* CHRINO

### 與來例1

下記一板吹[A]で表されるピステゾ化会装

0.45郎、ポリエステル安島(パイピン200:

合んていてもよい。

また表面保護者の映像は、5 ps以下が留まし

以下、実別的を挙げて本発明を設勢する。 なお、 実態例中、「能」とあるのは、特に断らない限り、 「建量部」をあらわせものとする。

<u>を成例</u> (化合物例(3)の合成) 下記式で扱きれるホスホネート3.0 4gと、



下記式で表されるアルデヒド化会物2.39が



ジノナルホルムアミド3 Gmdに静鮮し、5 ℃以下 に冷却しながら、ジノナルホルムアミド5 Gm3中 に、カリウムーter-ブトキシド29を含む部務核

競弁的設計版)0.45 部をシクロペチサノン50 部とともにサンドグライダーにより 分数させた。 待られたビスアゾ在合物の分数的を厚き100 mmのアルミ化マイラー上にフィルムアプリアーダーを用いて、犯嫌限厚が0.3 mm/2 なら機に監察した技能機させた。このようにして得られた電荷発三層の上にステリル化合物(3)70 部およびポリカーポネイト機能(K~1300.数人化成社製)70部と1.4 - ジオキナン40.0部に密新した部級を転換機関が16 mmになるように整帯し、名列軸込御を形成機関が16 mmにして、2 mmらなる感光器を有する電子写真感光体を得た。

こうして得られた感光体を形板の電子学声数写像(EP-670 Ziミノルタカメラ転製)を用い、一6KVでコロナ布電させ、初期最高電位V。(V)、初期電位を1/2にするために祭した為光金E。/s(lux・sec)、! 砂路暗中に放置したときの初期電位の原言事DD表。(%)を固定した。

### **製作例2~4**

実施例」と同様の方法で調一の課点のもの、但

# 特別平4-46352(日)

し奥場合」で用いたステリル企会を(3)の代りに ステリル化会的(4)、(5)、(7)の各ヶ用いる思 土体を作扱した。

こうして待られた恋光体について、実施例)と 阿俵の方法でV。、 E ,/s、 D D & sを創定した。

### 実進例5

下足一段式[日]で表されるピスアゾ化合物

0.45点、ボリステレン樹類(分子を40000)
0.45点をシクロヘキサ・ン50話とともにサンドダラインダーにより分散させた。待られたビスアン化合物の分散液を厚さ160μmのアルミ化サイター上にフィルムアプリケーターを用いて、双伸秩厚が0.3g/m'となる様に当切した状態をせた。このようにして得られた電荷発生層の上にメチリル化合物[10]70話なよびボリアリレート技能(U-100;ユニナの社製)70部を1.

### er t. .

得られた多様キノン系最終の分散性を厚さ10 リドロのアルス化マイラー上にフィルエアプリケーナーを用いて、乾燥原序が0.4g/a<sup>2</sup>となる様に動物した放配線をせた。このようにして得られた電荷発生層の上にステリル化金物[20]60然 およびポリアリレート機能(リー100:ユニテカ 改製)50部を1.4-ジオキザン600部に管解した由限を乾燥原序が18 a Dになるように動物し、乾燥させて電荷は活動を形成した。

このようにして、2月からなる感光層を有する 電子字文形光線を作数した。こうして得られた感 光体について実施例 | と同様の方法でVェ、Eェ/。 DDR ,を態定した。

### 奥斯尔10~11

実務例 9 と阿根の力法で関一の無效のもの、但 し実路例 9 で用いたスチリル化合物 (2 0 )の代 9 にステリル化合物 (2 1 )、[2 5 )を各々用いる歴 光体を存在した。

こうして待られた気光体について、実施例1と

4 - ジオキサン460部に店舗した部役を配換区 単が16 maになるように除むし、電荷指送者を お成した。この枠にして、2番からかる必定周を 守する電子写真懸え体を作製した。

### **実際例6~8**

契策例3と河際の方法で同一の機構のもの、但 し実施例3で用いたステリル化合物{] 0]の代か にステリル化合物[] i]、(|2]、(]3]を各ヶ 用いる歴史体を存むした。

こうして得られた感光体について、実施的しと 同様の方法でV。、 E 1/2、 D D R 1を超光した。

### 实施例9

下花一段式[C]で表される多数キノン系部祭

0.45部、ポリカーボネー r 関便(パンタイトK -13000:市人化収化級)0.45部セジクロ ルエタン50部とともにサンドモルにより分散さ

阿ほの方及でV。 E ,/;、 D D R 、← 倒足した。

### 実施門12

下記一般丈(D)で舞されるペリレン系師科

0.15部、ブチラール細細(8X~):彼水化学 工業社製)0.45部をジクワルユミン50部とと もにサンドミルにより分散させた。

移られたペリレン系型転の分散物を厚さ 100 peのアルミ化マイター上にフィルンアプリケーターを用いて、充放膜球が 0.4 p/ a'となる特に登布した依頼性をせた。このようにして持られたを耐発を増の上にステリル化合物 [26159 あかよびポリカーボネート掲配(PC-2:主義ガス化学社製) 50 部分 1.4 - ジオキサン 400 郎に形解した塔板を乾燥模型が 18 paになるように最初し、花荷種公用を形成した。

このようにして、2回からなる恋光度を育する

-480-

### 特閒平 4-45352 (9)

電子写真感光体を作者した。こうして得られた感 光体について実施例】と向様の方法でV。、E://、 DDR:を測定した。

### 京探例 3 3~ 14

奥施育」2と同様の方法で周一の間配のもの、但し実施例」2で用いたステリル化合物{26}の代ではステリル化合物{26}を今年にも熱によナリル化合物{24}、[28]を日本所にも単元体を印製した。

ころして待られた基光体について、実施的1と 同様の方法でVo. Ei/e、DDR:を部定した。

### **奥施例** i\_5

チタニルフクロンアニン 0.45 恋、ブナラール制路(83-1:彼水化学工業社報) 0.45 報を ジクロルエタン 5 0部とともにサンドミルにより 分数させた。

得られたフタロンアニン麒科の分数物を厚さし の 0 pnのアモミ化マイラー上にフィルムアブリ ケーテーを用いて、党級硬原が 0.3 p/m²となる 体に能力した後配数させた。このようにして得ら れた電荷表生用の上にステリル化合物 17)5 0 部

### 雑品、水洗し、球圧下120℃で乾燥した。

こうして得られた光導電性組成物 1 6 略を無便 化性ブクリル関係(アクリディックス 4 0 5:大日 本インコ社組)2 2 2.5 部、メラミン開図(スーパ ーヘッカミン 1 8 2 0:大日本インキ社製)7・5 部、同誌したステリル化合物(3);5 部を、メタ ルエチルケトンとキシレンを同彙に復合した混合 部別 1 0 0 ほとともにボールミルボットに入れて 4 6時間分散して悪先は飲液を顕製し、この面報 モアルミニワニ語体上に散布、乾燥して厚さ約 1 5 paの悪光層を影成させ感光体を存製した。

こうして得られた感光体について、実施所」と 同様の方記、但レコロナ帯電をゃらKvで行なっ てVo、Ei/a、DDRiを測定した。

### 安施例19~21

製造側18と同様の方法で同一の構成のもの、 便し実施例18で用いたステリュ化合物[3]の代 カにスチリル化合物[20]、[33]、[38]を多 4用いる感光体を作数した。

こうして待られた熱光体について、気無例18

およびポリカーボネート接続(PC-Z:正便ガス 化学社製)S 0 節を1、4 - ジオモサン 4 0 0 部に 溶解した複数を見焼関係が 1 8 p = になるように 豊市し、電荷輸送器を形成した。

このようだして、2月からなる恋光層を育する 電子写真感光体を作動し、実施的」と同様の方法 でVo. Eu/s、DDR,をお定した。

### **奥窓例16~17**

実施例15と両様の方法で同一の機成のもの、 但し実施例15で用いたステリル化合物(7)の代 りにスチリル化合物(13]、「18)も各々用いる 感光体を作載した。

こうして得られた星光体について、実体例』と 同様の方供でV。、 Ei/s、 DDR:を設定した。

### **奥斯叔!**

間フタロシアニンS 0 窓とテトラニトリ網フダロンアニン 0 .2 器も 9 8 米点記数 5 0 0 部に充分収件しながら習解をせ、これを水 5 0 0 0 部におけ、鎖フタロシアニンとテトラニトロ網フタロシアニンの元率電性が共取収めを示成させた数。

# と同様の方柱でV<sub>0</sub>、E<sub>1</sub>/<sub>2</sub>、DDR<sub>1</sub>を復定した。 <u>は数例1~4</u>

交成製18と同様の方法で内一の様式のもの、 型し実施例18で用いたステリル化合物の代りに 下記化合物[E]、[F]、(G]、[H]を各の用いる 切外は実質例18と全く同様にして感光体を呼吸 した。

こうして得られた感光体について、実施的18 と同様の方法でソッ、ミッ<sub>パ</sub>、DDR1を創足した。

### 特問平 4-46352 (10)

### 比较例5~8

製菓例! 8 と同様の方色で同一の我皮のもの、低し食品所(8で用いたステリル化合物(8)の代 タに下記ステリル化合物(1)、[J]、[K]、[L] セ各々用いる以外に衰落例! 8 と全く障碍にして 感光体を作取した。

こうして待られた感え体について、交叉例 1.8 と氏機の方数で $V_{\rm B}$ 、 $E_{\rm I}/I_{\rm A}$ 、 $DDR_{\rm A}$ を測定した。 突然例  $1\sim2$  1、比較例  $1\sim8$  で持られた基え 体の $V_{\rm B}$ 、 $E_{\rm I}/I_{\rm B}$ 、 $DDR_{\rm A}$ の初定結果を袋 1にま とめて示す。

表子からわかるように、本風明の感光体は簡単 型でも単層型でも変而な対能が充分あり、時候實 率も感光体としては充分使用可能な歴度に小さく、 また、感度においても優れていることがデータよ り解わかである。

更に、印取の電子学及技事機(ミノルタカメタ 社製:EP-350Z)による臣者電時の機り選し 奥容テストを実施教士をの感光器において行なったが、1000枚のコピーを行なっても、初期、 最終回線において指揮性が優れ、感覚変化が無く、 鮮明な函数が得られ、本及初の感光体は繰り返し 特性も会置していることがわかる。

(以下、糸皮)

**表**\_\_\_!

	(v)	E./, (lux - sec)	DDR:
安惠新!	-660	1.2	2.7
実施供2	-650	Ø . 8	3 - 1
突着病 3	-660	0.7	2 - 8
実施例4	-660	6.7	2.6
突地與5	-650	1.0	3 . 5
奥施语 8	- 5 6 0	0.9	2 . 8
実施例?	-650	0.8	3.2
哭笼伤 8	-660	1.0	2 - 7
突旋例9	-670	! . 2	2 . 3
與無例10	-660	1.3	2.6
<b>突走例!!</b>	-670	1.0	2.4
奥洛何12	-650	1.3	2.8
突驰例!3	-670	1 - 8	2.3
実施例は	-670	1.5	2 - 4
安施負15	-660	0.7	2 - 7
実施例18	-650	0.6	3 - 1

我1 (玩名)

	<u> 75. 1.</u>	<u> </u>	
	V. (V)	E 1/2 (lex - sec)	DDR:
央黄例17	-660	8.0	2 . 8
更新例18	+620	0.9	13.0
奥斯列19	+610	0.8	13.7
美庭贸20	+510	1.0	14.1
突旋例2!	+620	0.7	13.1
比較例1	+620	36.0	6 - 5
北级别2	+600	5.7	14.0
比较图3	<b>+600</b>	3.2	14.3
建模例4	+610	4.7	1 3 - 2
建设例5	+620	15.0	12.0
比較的6	+610	5 - 8	11.6
比较例7	+600	6.5	13.7
比较的8	+620	8.3	12.2

### 発明の効果

本範別は窓光体に有用な光温電性化合物を提供

した

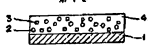
持閉平4-45352 (11)

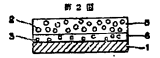
本発明の光洋電性化会的はスナリル化合物であ り、特に電荷輸送付料として有用である。

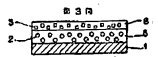
本丸明のステリル化合物を有する最先体は、感 度、電荷輸送役、初期製品電盘、階級裏事等の感 先体終性に優れ、繰り返し使用に対する発展労も

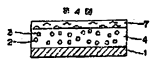
# 4.図面の例単な説明

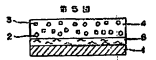
第1四~第5回は水発明に呑わる感光体の模式 図であって、第1図、第4回、第5回は編電燈史 持体上に感光度を接着してなる分散型感光体の概 遊を示し、弟2四、弟3回は典党佐支約年上に賈











Japanese Kokai Patent Application No. Hei 4[1992]-46352 A

Job No.: 166-101327

Translated from Japanese by the Ralph McElroy Translation Company 910 West Avenue, Austin, Texas 78701 USA

Ref.: JP04046352A

# JAPANESE PATENT OFFICE PATENT JOURNAL (A) KOKAI PATENT APPLICATION NO. HEI 4[1992]-46352

	•
Int. Cl. <sup>5</sup> :	G 03 G 5/06
	//C 07 D 235/08
·	241/42
	265/36
	279/16
	417/06
Sequence Nos. for Office Use:	6906-2H
30420.001.101.01.00	7180-4C
	6529-4C
	7624-4C
•	8317-4C
	9051-4C
	9031 <del>-4</del> C
Filing No.:	Hei 2[1990]-155856
Filing Date:	June 14, 1990
Publication Date:	February 17, 1992
No. of Claims:	1 (Total of 11 pages)
Examination Request:	Not filed

# PHOTOSENSITIVE MATERIAL

Inventor: Hideaki Ueda Minolta Camera Co., Ltd.

Osaka Kokusai Bldg., 2-30-13 Azuchi-machi, Higashi-ku,

Osaka-shi

Applicant: Minolta Camera Co., Ltd.

Osaka Kokusai Bldg., 2-30-13

Azuchi-machi, Higashi-ku,

Osaka-shi

Agents:

Tamotsu Aoyama, patent attorney, and 1 other

[There are no amendments to this patent.]

## <u>Claim</u>

A type of photosensitive material characterized by the fact that it has a photosensitive layer containing a styryl compound represented by following formula (I) formed on an electroconductive substrate:

$$z = \sum_{\substack{N \\ R_1}} CH = C_{AF}^{\prime R_1}$$
 (1)

(where,  $R_1$  represents an optionally substituted alkyl group, aralkyl group, or aryl group;  $R_2$  represents a hydrogen atom, alkyl group, aralkyl group, or optionally substituted aryl group; Ar represents an optionally substituted aryl group or heterocyclic group; X represents an oxygen atom, sulfur atom, or optionally substituted nitrogen atom; Z and X represent optionally substituted residual groups bonded with the nitrogen atom;  $R_2$  and Ar may be bonded to each other to form a ring.)

# Detailed explanation of the invention

Industrial application field

The present invention pertains to a novel type of photosensitive material containing a styryl compound.

## Prior art and problems to be solved

Conventional electrophotography is made up of the following formats: in one format known as the direct system, the photosensitive layer of a photosensitive material is charged and exposed to form an electrostatic latent image, and the latent image is developed with a developing agent to form a visible image, which is directly fixed on the photosensitive material to obtain a visible picture. In another format known as the powder image transfer system, the visible image on the photosensitive material is transferred to a paper sheet or other transfer material, and the transferred image is then fixed to form a transferred picture. In yet another format known as the electrostatic transfer system, the electrostatic latent image on the photosensitive material is transferred to a transfer paper, and the electrostatic latent image on the transfer paper is developed and fixed.

Examples of materials for forming the photosensitive layer of the photosensitive material used in said electrophotographic method include selenium, cadmium sulfide, zinc oxide, and other inorganic photoconductive materials.

These photoconductive materials have many advantages, such as little dissipation of charge in the dark, and the ability of quickly dissipating the charge under light irradiation. On the other hand, it has various disadvantages. For example, for selenium based photosensitive materials, their manufacturing conditions are difficult to meet, their manufacturing costs are high, and, because they are weak under heat or mechanical impact, caution must be taken in their handling. On the other hand, for cadmium sulfide-based photosensitive material and the zinc oxide-based photosensitive materials, a stable sensitivity cannot be obtained in a humid environment, and the dye added as a sensitizing agent leads to corona discharge so that the charging property degrades and the light fading phenomenon is exhibited due to exposure.

Consequently, it is impossible to have stable characteristics over a long time, which is undesired.

On the other hand, various organic photoconductive polymers, such as polyvinylcarbazole, etc., have been proposed. However, although these polymers are better than the above inorganic photoconductive materials with respect to film forming property and light weight, they are poorer than the inorganic photoconductive materials with respect to sensitivity, durability and stability against environmental variation.

Also, although low molecular weight organic photoconductive compounds have the advantage that the properties of the coating film or the electrophotographic characteristics can be controlled by selecting the type and proportion of binder, they must have good miscibility with the binder.

For the photosensitive material prepared by dispersing a high-molecular weight or low-molecular weight organic photoconductive compound in the binder resin, because there are a large number of carrier traps, the residual potential is high, and the sensitivity decreases. These are disadvantages. Consequently, the addition of a charge-transporting substance to the photoconductive compound has been proposed to solve the aforementioned problem.

Also, a function-separation type photosensitive material in which the charge-generation function and charge-transport function are performed by different substances has been proposed. For the function-separation type photosensitive material, many types of organic compounds have been proposed as the charge-transporting substance for use in the charge transport layer. However, they have various problems. For example,

2,5-bis(p-diethylaminophenyl)-1,3,4-oxathiazole described in US Patent No. 3,189,447 has a poor miscibility with the binder, and the crystals tend to become exhausted. On the other hand, for the diarylalkane derivative described in US Patent No. 3,820,989, although the miscibility with the binder is good, when it is used repeatedly, the sensitivity varies. Also, for the melamine

compound described in Japanese Kokai Patent Application No. Sho 54[1979]-59143, although it has a relatively good residual charge property, it nevertheless has a poor charging property and poor repeated operation characteristics. At present, there are few organic compounds having low molecular weight and excellent characteristics preferred for practical application in preparing photosensitive materials.

Japanese Kokai Patent Application No. Sho 55[1980]-6424 described a type of styryl compound represented by the following formula

(where, X, n, Ar are defined in said patent application). X represents

(where, Y and R are defined in said patent application).

Japanese Kokai Patent Application No. Sho 60[1985]-164752 described a type of styryl compound represented by the following formula:

(where,  $R_1$ - $R_4$  is defined in said patent application).

Japanese Kokai Patent Application No. Sho 60[1985]-98437 described a type of styryl compound represented by the following formula:

(where, Ar<sub>1</sub>-Ar<sub>2</sub>, R<sub>1</sub>-R<sub>4</sub> are defined in said patent application).

However, all of these compounds are different in structure from the compounds of the present invention.

Problems to be solved by the present invention

The purpose of the present invention is to solve the problems of the prior art by providing a type of photosensitive material characterized by the fact that it is contained as a

photoconductive substance having excellent miscibility with the binder and an excellent charge-transport property, and it has excellent sensitivity and chargeability, little fatigue degradation in repeated use and a high stability of the electrophotographic characteristics.

# Means to solve the problems

This invention provides a type of photosensitive material characterized by the fact that it has a photosensitive layer containing a styryl compound represented by following formula (I) formed on an electroconductive substrate:

$$z = \sum_{\substack{N \\ R_1}}^{X} CR = C_{AF}^{CR}$$
 [1]

(where, R<sub>1</sub> represents an optionally substituted alkyl group, aralkyl group, or aryl group; R<sub>2</sub> represents a hydrogen atom, alkyl group, aralkyl group, or optionally substituted aryl group; Ar represents an optionally substituted aryl group or heterocyclic group; X represents an oxygen atom, sulfur atom, or optionally substituted nitrogen atom; Z and X represent optionally substituted residual group bonded with the nitrogen atom; R<sub>2</sub> and Ar may be bonded to each other to form a ring).

In formula (I), R<sub>1</sub> represents an alkyl group such as methyl or ethyl, aralkyl groups such as benzyl or phenethyl, aryl group such as phenyl, etc. These groups may have substituents, such as a methyl group, ethyl group, or other alkyl group, or methoxy group, ethoxy group, or other alkoxy group.

R<sub>2</sub> represents a hydrogen atom, an alkyl group such as methyl or ethyl, aralkyl group such as benzyl or phenethyl, aryl group such as phenyl, etc. When R<sub>2</sub> represents an aryl group, it may have substituents, such as a methyl group, ethyl group, or other alkyl group, methoxy group, ethoxy group, or other alkoxy group, etc.

Ar represents an aryl group, such as phenyl, or a heterocyclic group. Ar may have substituents, such as an alkyl group (methyl group, ethyl group, etc.), alkoxy group (methoxy group, etc.), aryl group (phenyl group, etc.), hydroxyl group, or substituted amino group (diethylamino group, diphenylamino group, etc.), etc.

Ar may be bonded to  $R_2$  either directly or via a carbon atom or oxygen atom, and Ar and  $R_2$  can form a ring together with their carbon atoms.

X represents an oxygen atom, sulfur atom, or nitrogen atom. When X represents a nitrogen atom, it may have substituents, such as those listed for  $R_1$ .

Z represents the residual group bonded to nitrogen that is bonded to X and  $R_1$ , such as -CH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-, -CH=, etc. Z may have substituents, such as an alkyl group (methyl group, ethyl group, etc.), aryl group (such as phenyl group, etc.).

The following are the structural formulas of the preferable examples of the styryl compounds represented by formula (I) in the present invention. However, they are not limited to what is listed here.

The compound represented by formula (I) of the present invention can be prepared easily using the conventional method.

For example, it may be prepared in a condensation reaction between an aldehyde compound represented by the following formula (II):

(where,  $R_1$ , Z and X have the same meanings as those in formula (I)) and a phosphorus compound represented by the following formula (III):

(where,  $R_2$  and Ar have the same meanings as those in (I);  $R_3$  and  $R_4$  represent alkyl groups, cycloalkyl groups, aralkyl groups, or aryl groups).

The preferable groups of  $R_3$  and  $R_4$  in the phosphorus compound represented by formula (III) include cyclohexyl groups, benzyl groups, phenyl groups, and alkyl groups.

Examples of good solvents for performing the reaction in said method include hydrocarbons, ethers, alcohols, such as methanol, ethanol, isopropanol, butanol, 2-methoxy ethanol, 1,2-dimethoxyethane, bis(2-methoxyethyl) ether, dioxane, tetrahydrofuran, toluene, oxylene, dimethyl sulfoxide, N,N-dimethylformamide, N-methylpyrrolidone, 1,3-dimethyl-2-imidazolinone, etc. Among them, polar solvents such as N,N-dimethylformamide and dimethyl sulfoxide are preferred.

Examples of binders include caustic soda, caustic potassium, sodium amide, sodium hydride, sodium methylate, sodium ethylate, potassium methylate, potassium tert-butoxide, n-butyllithium, and other alcoholates.

The reaction temperature can be selected in a wide range of about 0°C to about 100°C, or preferably in the range of about 10°C to about 80°C.

Also, compound (III) used in the present invention may also be prepared by using a quaternary phosphonium salt instead of said phosphorus compound. For example, one may make use of a triphenyl phosphonium salt to condense with an aldehyde compound (II) through a phosphorylene step using the Wittig reaction to form styryl compound (I).

The photosensitive material of the present invention has a photosensitive layer containing one or several types of the styryl compound represented by formula (I). Also, by using it in combination with other charge-transporting substances, such as hydrazone compounds and other styryl compounds, it is possible to realize even better electrophotographic characteristics.

There are various forms of photosensitive materials. Any form may be adopted for the photosensitive material of the present invention. For example, it may be a single-layer photosensitive material prepared by forming a photosensitive layer having a charge-generating substance and said styryl compound dispersed in a resin binder on a substrate, and it may be a so-called laminated photosensitive material prepared by forming a charge generation layer mainly made of a charge-generating substance on a substrate and then forming a charge transport layer on said charge generation layer. The styryl compound of the present invention is a photoconductive substance. However, it functions as a charge-transporting substance. It transfers the charge carriers generated by absorbing light at very high efficiency.

When said single-layer photosensitive material is formed, the operation is as follows. Fine particles of the charge-generating substance are dispersed in a resin solution or a solution prepared by dissolving the charge-transporting substance and resin. It is then coated and dried on an electroconductive substrate. In this case, the photosensitive layer has a thickness of 3-30 µm, or preferably in the range of 5-20 µm. If the quantity of charge-generating substance is too small, the sensitivity is poor. On the other hand, if it is too large, the charging property degrades, the mechanical strength of the photosensitive layer decreases, and the mechanical strength of the photosensitive layer decreases. The proportion in the photosensitive layer with respect to 1 part by weight of the resin should be in the range of 0.01-3 parts by weight, or preferably in the range of 0.2-2 parts by weight.

When said laminated photosensitive material is prepared, the charge-generating substance is coated on the electroconductive substrate by means of vacuum vapor deposition or coating as an amine solution or the like. In another format, after coating and drying of a coating solution prepared by dissolving a pigment in an appropriate solvent and, as needed, a binder resin, a solution containing the charge-transporting substance and binder is coated and dried on it.

In the case of vacuum vapor deposition, for example, a nonmetallic phthalocyanine, titanyl phthalocyanine, aluminum chlorophthalocyanine, or other phthalocyanine compound is used. In the case of dispersion, for example, a bisazo pigment or the like may be used.

In this case, the thickness of the charge generation layer should be 4  $\mu m$  or less, or preferably 2  $\mu m$  or less, and the thickness of the charge transport layer should be in the range of 3-30  $\mu m$ , or preferably in the range of 5-20  $\mu m$ .

The proportion of charge-transporting substance in the charge transport layer with respect to 1 part by weight of the binder resin should be in the range of 0.2-2 parts by weight, or preferably in the range of 0.3-1.3 parts by weight.

Together with the binder resin, the photosensitive material of the present invention may also contain a halogenated paraffin, polybiphenyl chloride, dimethylnaphthalene, dibutyl phthalate, o-terphenyl, and other plasticizers, chloranil, tetracyanoethylene, 2,4,7-trinitrofluororenone, 5,6-dicyanobenzoquinone, tetraanthraquinomethane, tetrachlorophthalic anhydride, 3,5-dinitrobenzoic acid, and other electronegative sensitizers, methyl violet, Rhodamine B, cyanine dye, pyrylium salt, thiapyryrium salt, and other sensitizers.

Also, oxidation inhibitors, UV absorbents, dispersion aids, precipitation inhibitors, etc. may be selected appropriately for use.

Examples of the binder resins having electrically insulating property used in the present invention include well known thermoplastic resins and thermosetting resins photocuring resins, photoconductive resins, and other binder that are electrically insulating.

Examples of the appropriate binder resins include saturated polyester resins, polyamide resins, acrylic resins, ethylene-vinyl acetate resins, ion crosslinked olefin copolymers (ionomers), styrene-butadiene block copolymers, polycarbonates, vinyl chloride-vinyl acetate copolymers, cellulose esters, polyimides, styrol resins, and other thermoplastic resins; epoxy resins, urethane resins, silicone resins, phenolic resins, melamine resins, xylene resins, alkyd resins, thermosetting acrylic resins, and other thermosetting resins; photocuring resins; polyvinylcarbazole, polyvinylpyrene, polyvinylanthracene, polyvinylpyrrole, and other photoconductive resins. However, the present invention is not limited to them.

They may be used either alone or as a mixture of several types.

These electrically insulating resins preferably have a volumetric resistance of  $1 \times 10^{12} \Omega \cdot \text{cm}$  measured for each resin alone.

Examples of the charge-generating substances include bisazo-based pigments, triaryl methane-based dyes, thiazine-based pigments, oxazine-based dyes, xanthine-based dyes, cyanine-based pigments, styryl-based pigments, pyridium-based dyes, azo-based pigments, quinacridone-based pigments, indigo-based pigments, perylene-based pigments, phthalocyanine quinine-based pigments, bisbenzimidazole-based pigments, indazolone-based pigments, squaric salt-based pigments, azulene-based pigments, phthalocyanine-based pigments, and other organic substances, selenium, selenium/tellurium, selenium/arsenic, and other selenium alloys, cadmium sulfide, cadmium selenide, zinc oxide, amorphous silicon, and other inorganic substances. In addition, any material that can highly efficiently absorb light to generate charge carriers may be used.

Examples of the electroconductive substrates that can be used as the photosensitive material of the present invention include sheet and drums made of foils or sheets of copper, aluminum, silver, iron, zinc, nickel, and other metals and alloys; plastic films, etc. coated with said metals by means of vacuum vapor deposition or electroless plating; paper, plastic film, etc. coated or vapor deposited with a layer of electroconductive polymer, indium oxide, tin oxide, or other electroconductive compound.

Examples of the constitution of the photosensitive material using the styryl compound of the present invention are shown schematically in Figures 1-5.

As shown in Figure 1, the photosensitive material is prepared by forming photosensitive layer (4) composed of photoconductive material (3) and charge-transporting substance (2) together with a binder on substrate (1). The styryl compound of the present invention is used as the charge-transporting substance.

The photosensitive material shown in Figure 2 is a function-separation type photosensitive material having charge generation layer (6) and charge transport layer (5) as the

photosensitive layers. Charge transport layer (5) is formed on the surface of charge generation layer (6).

The styryl compound of the present invention is contained in said charge transport layer (5).

The photosensitive material shown in Figure 3 is a function-separation type photosensitive material having the same charge generation layer (6) and charge transport layer (5) as in Figure 2. However, the configuration is the reverse of that shown in Figure 2, with charge generation layer (6) formed on the surface of charge transport layer (5).

In the photosensitive material shown in Figure 4, surface protective layer (7) is formed on the surface of the photosensitive material shown in Figure 1. Photosensitive layer (4) may also be a function-separated type photosensitive material having charge generation layer (6) and charge transport layer (5).

As shown in Figure 5, intermediate layer (8) is set between substrate (1) and photosensitive layer (4). It is possible to form intermediate layer (8) to improve various properties, such as adhesion, coating property, protection of the substrate, and the property of charge injection from the substrate to the photosensitive layer.

The intermediate layer may be made of polyimide, polyamide, nitrocellulose, polyvinylbutyral, polyvinyl alcohol, or other polymer as is. It may also be made of a dispersion of tin oxide, indium oxide, or other low-resistance compound, or a vapor deposited film of aluminum oxide, zinc oxide, silicon oxide, etc.

The thickness of the intermediate layer is preferably 1 µm or less.

The surface protective layer may be made of acrylic resin, polyaryl resin, polycarbonate resin, polyurethane resin, or other polymer as is. It may also be made of a dispersion of tin oxide, indium oxide, or other low-resistance compound.

Also, it is possible to make use of an organic plasma film. As needed, the organic plasma polymer may contain oxygen, nitrogen, halogen, and atoms in Groups III and V of the Periodical Table appropriately.

The thickness of the surface protective layer is preferably 5  $\mu m$  or less.

In the following, the present invention will be explained in more detail with reference to application examples. In the application examples, if not specified otherwise, "parts" refers to "parts by weight."

Synthesis example (Preparation of compound example (3))

3.04 g of the phosphate represented by the following formula

and 2.39 g of the aldehyde compound represented by the following formula



were dissolved in 30 mL of dimethylformamide. While it was cooled to 5°C or lower, a suspension prepared from 2 g of potassium tert-butoxide in 50 mL of dimethylformamide was added dropwise. Then, after the mixture was agitated at room temperature for 8 h, the mixture was allowed to stand overnight. The obtained mixture was added to 900 mL of ice water, followed by neutralization with dilute hydrochloric acid. After about 30 min, the deposited crystals were filtered out and washed with water. Then, they were recrystallized and refined by means of acetonitrile, forming 2.8 g of yellow acicular crystals.

(Yield is 72%)

The results of elemental analysis are listed below.

		(X)	H (%)	N (%)
1	計算値 *	86.38	5.91	3.60
2	突映鏡	86.30	5.87	3.51
3	4 6	H N O	·	

Key: 1 Computed data

2 Experimental data

# Application Example 1

0.45 part of the bisazo compound represented by the following formula (A)

and 0.45 part of polyester resin (Pylon 200, product of Toyobo Co., Ltd.) were dispersed in 50 parts of cyclohexanone by means of a sand grinder. By means of a film applicator, the obtained dispersion of the bisazo compound was coated and dried on a 100-µm-thick aluminum-coated mylar film to form a layer with a dry thickness of 0.3 g/m<sup>2</sup>. On this obtained charge generation

layer, a 16-µm-thick (dry film thickness) charge transport layer was formed by coating a solution prepared by dissolving 70 parts of styryl compound (3) and 70 parts of polycarbonate resin (K-1300, product of Teijin Ltd.) in 400 parts of 1,4-dioxane. In this way, an electrophotographic photosensitive material having a 2-layer photosensitive layer was obtained.

With a commercially available electrophotographic copier (EP-470Z, product of Minolta Camera Co., Ltd.), the following test was performed for the obtained photosensitive material. Corona charging was performed at -6 kV, the initial surface potential  $V_0(V)$ , the exposure quantity  $E_{1/2}$  (lux · sec) for reducing the potential to 1/2 the initial potential, and the dark decay rate DDR<sub>1</sub> (%) with respect to the initial potential after allowing to stand in the dark for 1 sec were measured.

# **Application Examples 2-4**

Also, using the same method and the same constitution as those in Application Example 1, photosensitive material samples were prepared except that styryl compounds (4), (5), (7) were used in place of said styryl compound (3) used in Application Example 1.

For the obtained photosensitive materials, the same method as that in Application Example 1 was adopted to measure the values of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$ , and  $DDR_1$ .

# **Application Example 5**

0.45 part of the bisazo compound represented by the following formula (B)

and 0.45 part of polystyrene resin (molecular weight 40,000) were dispersed in 50 parts of cyclohexane by means of a sand grinder. The obtained dispersion of bisazo compound was coated with a film applicator and dried on a 100-µm-thick aluminum-coated mylar film to form a layer with a dry thickness of 0.3 g/m<sup>2</sup>. On this obtained charge generation layer, a 16-µm-thick (dry film thickness) charge transport layer was formed by coating a solution prepared by dissolving 70 parts of styryl compound (10) and 70 parts of polyacrylate resin (U-100, product of Unitika Ltd.) in 400 parts of 1,4-dioxane. In this way, an electrophotographic photosensitive material having a 2-layer photosensitive layer was obtained.

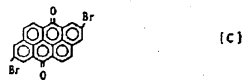
# **Application Examples 6-8**

Photosensitive materials were prepared using the same method as that in Application Example 5, except that instead of styryl compound (10) used in Application Example 5, styryl compounds (11), (12) and (13) were used.

For the obtained photosensitive materials, the same method as that in Application Example 1 was adopted to determine the values of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$  and  $DDR_1$ .

# **Application Example 9**

0.45 part of the polycyclic quinine-based pigment represented by the following formula (C)



and 0.45 part of polycarbonate resin (Panlite K-13000, product of Teijin Ltd.) were dispersed in 50 parts of dichloroethane by means of a sand grinder.

The obtained dispersion of the polycyclic quinine-based pigment was coated with a film applicator and dried on a 100-µm-thick aluminum-coated mylar film to form a layer with a dry thickness of 0.4 g/m<sup>2</sup>. On this obtained charge generation layer, a 18-µm-thick (dry film thickness) charge transport layer was formed by coating a solution prepared by dissolving 60 parts of styryl compound (20) and 50 parts of polyacrylate resin (U-100, product of Unitika Ltd.) in 400 parts of 1,4-dioxane.

In this way, an electrophotographic photosensitive material having a 2-layer photosensitive layer was obtained. For the obtained photosensitive material, the same method as that in Application Example 1 was adopted to determine the values of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$  and  $DDR_1$ .

### Application Examples 10-11

Photosensitive materials were prepared in the same structure and using the same method as that in Application Example 9, except that instead of styryl compound (20) used in Application Example 9, styryl compounds (21), (25) were used.

For the obtained photosensitive material, the same method as that in Application Example 1 was adopted to determine the values of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$  and  $DDR_1$ .

## Application Example 12

0.45 part of a perylene-based pigment represented by the following formula (D)

and 0.45 part of butyral resin (BX-1, product of Sekisui Chemical Co., Ltd.) were dispersed in 50 parts of dichloroethane by means of a sand grinder.

The obtained dispersion of perylene-based pigment was coated with a film applicator and dried on a 100- $\mu$ m-thick aluminum-coated mylar film to form a layer with a dry thickness of 0.4 g/m<sup>2</sup>. On this obtained charge generation layer, a 18-μm-thick (dry film thickness) charge transport layer was formed by coating a solution prepared by dissolving 50 parts of styryl compound (26) and 50 parts of polycarbonate resin (PC-2, product of Mitsubishi Gas Chemical

In this way, an electrophotographic photosensitive material having a 2-layer Co., Ltd.) in 400 parts of 1,4-dioxane. photosensitive layer was obtained. For the obtained photosensitive material, the same method as that in Application Example 1 was adopted to determine the values of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$  and  $DDR_1$ .

Photosensitive materials were prepared with the same structure and using the same method as that in Application Example 12, except that instead of styryl compound (26) used in Application Examples 13-14 Application Example 12, styryl compounds (24), (28) were used.

For the obtained photosensitive material, the same method as that in Application Example 1 was adopted to determine the values of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$  and  $DDR_1$ .

0.45 part of titanyl phthalocyanine and 0.45 part of butyral resin (BX-1, product of Sekisui Chemical Co., Ltd.) were dispersed in 50 parts of dichloroethane by means of a sand Application Example 15

The obtained dispersion of phthalocyanine was coated with a film applicator and dried on a 100- $\mu$ m-thick aluminum-coated mylar film to form a layer with a dry thickness of 0.3 g/m<sup>2</sup>. On grinder. this obtained charge generation layer, a 18-µm-thick (dry film thickness) charge transport layer was formed by coating a solution prepared by dissolving 50 parts of styryl compound (7) and 50 parts of polycarbonate resin (PC-Z, product of Mitsubish) Gas Chemical Co., Ltd.) in 400 parts

In this way, an electrophotographic photosensitive material having a 2-layer photosensitive layer was obtained. For the obtained photosensitive material, the same method as of 1,4-dioxane. that in Application Example 1 was adopted to determine the values of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$  and  $DDR_1$ .

# **Application Examples 16-17**

Photosensitive materials were prepared with the same structure and using the same method as that in Application Example 15, except that instead of styryl compound (7) used in Application Example 15, styryl compounds (13) and (18) were used.

For the obtained photosensitive material, the same method as that in Application Example 1 was adopted to determine the values of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$  and  $DDR_1$ .

# **Application Example 18**

50 parts of copper phthalocyanine and 0.2 part of copper tetranitrophthalocyanine were dissolved in 500 parts of 98% concentrated sulfuric acid while being well agitated. The solution was poured into 5000 parts of water. After the photoconductive material composition of copper phthalocyanine and copper tetronitrophthalocyanine was dissipated, it was filtered out, water washed, and dried under reduced pressure at 120°C.

10 parts of the obtained photoconductive composition prepared above were mixed with 22.5 parts of thermosetting acrylic resin (Acrydick A 405, product of Dai-Nippon Ink Co., Ltd.), 7.5 parts of melamine resin (Superbeckamine J 820, product of Dai-Nippon Ink Co., Ltd.), and 15 parts of said styryl compound (3) together with 100 parts of a 1:1 mixture of methyl ethyl ketone and xylene as a mixed solvent, and the mixture was dispersed for 48 h to form a photosensitive solution. The solution was then coated on an aluminum substrate, and was dried to form a photosensitive material having a photosensitive layer with thickness of about 15 μm.

For the obtained photosensitive material, the same method as that in Application Example 1 (except that the corona charging was performed at +6 kV) was adopted to determine the values of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$  and  $DDR_1$ .

### **Application Examples 19-21**

Photosensitive materials were prepared with the same structure and using the same method as that in Application Example 18, except that instead of styryl compound (3) used in Application Example 18, styryl compounds (20), (33), (38) were used.

For the obtained photosensitive material, the same method as that in Application Example 18 was adopted to determine the values of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$  and  $DDR_1$ .

# Comparative Examples 1-4

Photosensitive materials were prepared with the same structure and using the same method as that in Application Example 18, except that instead of the styryl compound used in Application Example 18, the following listed compounds (E), (F), (G), (H) were used.

For the obtained photosensitive materials, the same method as that in Application Example 18 was adopted to determine the values of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$  and  $DDR_1$ .

# Comparative Examples 5-8

Photosensitive materials were prepared with the same structure and using the same method as that in Application Example 18, except that instead of styryl compound (6) used in Application Example 18, the following listed compounds (I), (J), (K), (L) were used.

For the obtained photosensitive material, the same method as that in Application Example 18 was adopted to determine the values of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$  and  $DDR_1$ .

Table 1 lists the results of measurement of  $V_0$ ,  $E_{1/2}$  and  $DDR_1$  of the photosensitive materials prepared in Application Examples 1-21 and Comparative Examples 1-8.

As can be seen from Table 1, for the photosensitive materials of the present invention, either the laminated type or single-layer type, the charge holding property is sufficient, the dark

decay rate is sufficiently low for good use as photosensitive material, and the sensitivity is also high as can be seen from the data.

Also, an actual copying test was performed on a commercially available electrophotographic copier (EP-350Z, product of Minolta Camera Co., Ltd.) for the photosensitive material prepared in Application Example 18 by copying 1,000 sheets in the repeated positive charging mode. The gradation was found to be excellent, there was no variation in sensitivity and vivid pictures could be obtained for both the first and last copies. This indicates that the photosensitive material of the present invention also has a high stability in the repetitive operation characteristics.

		Tab	ole 1	
		v. (V)	E 1/3 (lux · sec)	DDR: (%)
1	- 突施例1	-660	1.2	2.7
	実施例2	-650	0.8	3.1
	実施所3	-660	0 . 7	2 . 8
1	黄施例4	-660	0.7	2 . 6
	實施與5	-650	1.0	3.5
	突施例 6	-660	0.9	2 . 8
	奥施例7	-850	0.8	3 . 2
	奥施何8	-660	1.0	2.7
	実施例 9	-670	1.2	2.3
	実施例10	-660	1.3	2 - 6
	実際例目	- 6 7 0	1 - 0	2.4
	実施例12	-660	1.3	2 . 8
	実施例13	-670	.1 -8	2.3
·	突施例14	-670	1.5	2 . 4
	実施例15	-660	0.7	2.7
	実施例16	-650	0 - 6	3 - 1

Key: 1 Application Example

		1 4010 1 (0		
		(V)	E 1/2 (lux · sec)	DDR: (%)
ſ	突施例17	-660	0.8	2.8
	実施例18	+ 6 2 0	0.9	13.0
1	実施例19	+610	0.8	13.7
	実施例20	+ 6 1 0	1.0	14.1
Į (	実施例21	+620	0.7	13.1
ĺ	比較例1	+620	36.0	6.5
	比較例2	+600	5.7	14.0
	比較例3	+ 6 0 0	3.2	14.3
	比較例4	+610	4 . 7	13.2
2	比较何5	+ 6 2 0	15.0	12.0
	比较例6	+ 6 [ 0	5.8	11.6
	比较例7	+600	6 . 5	13.7
	比较钢8	+620	8.3	12.2
•				

Table 1 (continued).

Key: 1 Application Example

2 Comparative Example

### Effects of the invention

The present invention provides a type of photoconductive compound that can be used in preparing photosensitive materials.

The styryl compound as the photoconductive composition in the present invention is especially useful as a charge-transporting substance.

The photosensitive material having the styryl compound of the present invention has excellent characteristics, such as sensitivity, charge-transport property, initial surface potential, dark decay rate, etc. Also, it has little optical fatigue in repeated operations.

# Brief description of the figures

Figures 1-5 are schematic diagrams illustrating the photosensitive material of the present invention. Figures 1, 4 and 5 illustrate the structure of the dispersion type photosensitive material having a photosensitive layer laminated on an electroconductive substrate. Figures 2 and 3

illustrate the structure of the function-separation type photosensitive material having a charge generation layer and a charge transport layer laminated on an electroconductive substrate.

- 1 Electroconductive substrate
- 2 Charge-transporting substance
- 3 Photoconductive substance
- 4 Photosensitive layer
- 5 Charge transport layer
- 6 Charge generation layer
- 7 Surface protective layer
- 8 Intermediate layer

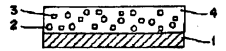


Figure 1

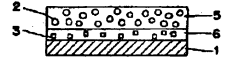


Figure 2

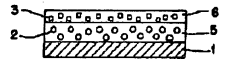


Figure 3

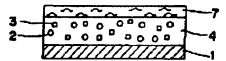


Figure 4

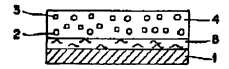


Figure 5

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.